# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-7336

(P2003-7336A) (43)公開日 平成15年1月10日(2003.1.10)

(51) 1 . (51.7	AMPHO2112	7.	- mm (*/ab-br)
(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコート*(参考)
H 0 1 M 10/40		H 0 1 M 10/40	A 5H029
4/58		4/58	511050

# 審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 6 頁)

(21)出顧番号	特顧2001-188963(P2001-188963)	(71) 出顧人	
			三菱化学株式会社
(22)出願日	平成13年6月22日(2001.6.22)		東京都千代田区丸の内二丁目5番2号
		(72)発明者	佐々木 幸夫
			神奈川県秦野市南矢名1130-72
		(72)発明者	竹原 雅裕
			茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号
			三菱化学株式会社筑波研究所内
		(74)代理人	
		(14)1025(	弁理士 長谷川 鳴司
			开建工 政任川 宛可
			最終頁に続く

# (54) [発明の名称] 非水系電解液二次電池及びそれに用いる非水系電解液

# (57) 【要約】

【課題】 充放電効率及び保存特性に優れた非水系電解

液二次電池を提供する。

【解決手段】 非水溶媒にリチウム塩を溶解してなり、 かつフッ素化されたニトリル化合物を含有する電解液を 用いる。

#### 【特許請求の範囲】

[請求項1] 金属リチウム、リチウム合金、又はリチ ウムを吸蔵及び放出することが可能な材料を含む負種、 リチウムを吸蔵及び放出することが可能な材料を含む正 種、並びに非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液 を含む非メ茶電解液二次電池であって、電解液中にフッ 素化されたニトリル化合物を含有することを特徴とする 非水系電解液二次電池。

[請求項2] フッ素化されたニトリル化合物が、フル オロアセトニトリル、 $\alpha$  ーフルオロプロピオニトリル、 及び $\beta$  ーフルオロプロピオニトリルよりなる群から選ば れたものであることを特徴とする請求項1 に記載の非水 系電解液三次電池。

[請求項3] 電解液中のフッ素化されたニトリル化合物が、電解液の0.01~10重量%を占めることを特徴とする請求項1又は2配裁の非水系電解液二次電池。

[請求項4] 非水溶媒が、炭素数3~9のラケトン化 合物とは頑状力一ポネートが20容量%以上を占め、か つこれを含めて炭素数3~9のラケトン化合物、環状力 ーポネート、銀状カーポネート、銀状エーデル、及び銭 状力ルポン酸エステルよりなる群から選ばれたものが7 0容量%以上を占める混合溶媒であることを特徴とする 請求項1ないし3のいずれかに記載の非水系電解液二次 電池。

【請求項5】 リチウム塩が、LiPF6、LiBF4、 LiCF3SO3、LiN(CF3SO2)、LiN(CP F5SO2)2、LiN(CF 3SO2)(C4F9SO2) LiPF3(C2F5)3、LiBF2(CF3)2、及びL iBF3(C2F5)2、以りなる群から選ばれたものである ことを特徴とする請求項1ないし4のいずれかに配数の 非水系電解液に次電池。

【請求項6】 リチウムを吸蔵及び放出することが可能 な負権材料が、X線回折における格子面(002面)の d値が0.335~0.34nmの炭素材料であること を特徴とする請求項1ないし5のいずれかに記載の非水 系電解液二次電池。

【請求項7】 請求項1ないし6のいずれかに記載の非 水系電解液二次電池に用いる非水系電解液。

# 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、非水系電解液二次 電池に関する。詳しくは特定の非水系電解液を使用する ことにより、充放電効率を向上させ、高温下でも充放電 効率及び保存特性に優れている非水系電解液二次電池に 関する。

#### [0002]

【従来の技術】近年の電気製品の軽量化、小型化にとも ない、高いエネルギー密度を持つリチウム二次電池の開 発が以前にもまして望まれており、また、リチウム二次 電池の適用分野の拡大に伴い電池特性の改善も要望され ている。現在、正様にしicのO2、LiMnO2、Li NiO2等の金属酸化物塩、負個に金属リチウムの他、 コークス、人造黒鉛、天然無鉛等の炭素材料や、Sn、 Si等の金属酸化物材料といったリチウムイオンを吸蔵 及び放出することが可能な化合物を用いた非水系電解液 二次電池が建築されている。

【0003】しかしながら、これらリチウム二次電池に おいては、正極及び/又は負極上において、電解液の溶 媒の分解が起こることが知られており、このことが充放 雷効率や保存特性の低下の原因となっている。例えば、 黒鉛を単独で、又はリチウムを吸蔵及び放出することが 可能な他の材料と混合して負極とした非水系電解液二次 電池では、リチウムー次電池で一般に好んで使用される プロピレンカーボネートを主溶媒とする電解液を用いる と、黒鉛表面で溶媒の分解反応が激しく進行して黒鉛へ のスムーズなリチウムの吸蔵及び放出が不可能になる。 【0004】一方、エチレンカーボネートはこのような 分解が少ないので、非水系電解液二次電池の電解液の主 溶媒として多用されている。しかしながら、エチレンカ ーボネートを主溶媒としても、充放電過程において電板 表面で電解液が少量づつ分解を起こすために充放電効率 の低下が起こるという問題がある。

# [0005]

### [0006]

【課題を解決するための手段】 本発明者等は、非水系電解液二次電池の電解液として、フッ素化されたニトリル 化合物を名育するものを使用することにより、初期の充 電時から電極表面にリチウムイオン透過性で安定性のよい被顕が効率よく生成し、過度の電解液の分解が抑制さ れるので、充放電効率及び保存特性を向上させ得ること を見いだし、本発明を完成させるに至った。

【0007】 すなわち本発明は、金属リチウム、リチウム合金、又はリチウムを吸蔵及び放出することが可能な材料を含む負極、リチウムを吸蔵及び放出することが可能な材料を含む正極、並びに非水溶媒にリチウム塩を溶解してなる電解液を含む非水系電解液二次流池において、電解液としてフッ素化されたニトリル化合物を含有するものを用いることを特徴さするものである。

#### [8000]

【発明の実施の形態】本発明で用いる電解液の非水溶媒 の主体をなすものとしては、環状カーボネート、鎖状カ ーポネート、ラクトン化合物、鎖状エステル、環状エー テル、類状エーテル、含硫麦有機溶媒など、二次電池用 非水電解液の溶媒として知られているもののなかから、 適宜選択して用いることができる。これらの溶媒は単独 で用いても、二種類以上を混合して用いても良い。好適 な溶媒としては、炭素敷が3~の環状カーボネート、 ラクトン化合物、鎖状カーボネート、鎖状カルボン酸エ ステル及び類状エーテルが挙げられる。これらの溶媒の 好ましい具体例のいくつかを下記に示す。

【0009】環状カーボネート:エチレンカーボネー

ト、プロピレンカーボネート、ブチレンカーボネート、 ビニレンカーボネート、ビニルエチレンカーボネート。 これらのなかでもエチレンカーボネート、プロピレンカ ーボネートがより好ましい。ラクトン化合物:ャープチ ロラクトン、ソーバレロラクトン、δーバレロラクト ン。なかでもソーブチロラクトンがより好ましい。 【0010】鎖状カーボネート:ジメチルカーボネー ト、ジエチルカーボネート、ジーnープロピルカーボネ ート、ジイソプロピルカーボネート、nープロピルイソ プロビルカーボネート、ジーn-ブチルカーボネート、 ジイソブチルカーボネート、ジーtーブチルカーボネー ト、nーブチルイソプチルカーボネート、nーブチルー tーブチルカーボネート、イソブチルーtーブチルカー ボネート、エチルメチルカーボネート、メチルーnープ ロビルカーボネート、nーブチルメチルカーボネート、 イソプチルメチルカーボネート、tーブチルメチルカー ボネート、エチルーnープロピルカーボネート、nーブ チルエチルカーボネート、イソプチルエチルカーボネー ト、 t ープチルエチルカーボネート、 n ープチルー n ー プロビルカーボネート、イソブチルーn-プロビルカー ボネート、tープチルーnープロピルカーボネート、n ーブチルイソプロビルカーボネート、イソプチルイソブ ロビルカーボネート、tーブチルイソプロビルカーボネ ート。これらのなかでもジメチルカーボネート、ジエチ ルカーボネート、エチルメチルカーボネートがより好ま LUS

【0011】 銀状カルボン酸エステル: 酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸・nーブロビル、酢酸・n・ブチル、酢酸・イソフロビル、酢酸・ローブチル、酢酸・イソフチル、酢酸・モーブチル、プロビオン酸・カロビル、プロビオン酸・カーブロビル、プロビオン酸・イソフロビル、プロビオン酸・ローブチル、プロビオン酸・イブフロビル、プロビオン酸・ローブチル。これらのなかでも酢酸エチル、プロビオン酸メチル、プロビオン酸メチル、プロビオン酸メチル、プロビオン酸メチル、プロビオン酸メチル、プロビオン酸メチル、プロビオン酸メチル・プロビオン酸エチルがより好ましか。

【0012】 鎖状エーテル:ジメトキシメタン、1,2 ージメトキシエタン、ジエトキシメタン、1,2一ジエ トキシエタン、エトキシメトキシメタン、1-エトキシ -2-メトキシエタン。これらのなかでもジメトキシエ タン、ジエトキシエタンがより好ましい。

環状エーテル;テトラヒドロフラン、テトラヒドロビラ

ン、1,3-ジオキソラン、1,3-ジオキサン、1,4-ジオキサン。

含硫黄有機溶媒:テトラメチレンスルホン、3 - メチル テトラメチレンスルホン、テトラメチレンスルホキシ ド、1, 3-プロパンスルトン、1, 3, 2 - ジオキサ チオラン-2, 2 - ジオキシド。

本発明で用いる電解液の非水溶媒として特に好ましいの は、炭素数3~9のラクトン化合物又は環状カーボネー トが20容離火以左を占めており、かつこれを含めて炭 素数3~9のラクトン化合物、環状カーボネート、鎖状 カーボネート、鎖状オーデル及び鎖状カルボン酸エステ ルよりなる群から選ばれたものが70容量%以上を占め る理合業度である。

[0013] 本発明で使用される電解液の溶質としては、リチウム塩が用いられる。リチウム塩としては非水電解液の溶質として用い得ることが知られているもののなかから適宜識択して用いることができる。そのいくつかを備示すると

かを例示すると、 無機リチウム塩:LiPF6、LiAsF6、LiB F4、LiAIF4等の無機フッ化物塩、LiCIO4、 LiBrO4、LilO4、等の過ハロゲン酸塩 有機リチウム塩:LiCF3SO3等の有機スルホン酸 塩、LIN (CF3SO2) 2、LIN (C2F5S O2) 2、LiN (CF3SO2) (C4F9SO2) 等のパ ーフルオロアルキルスルホン酸イミド塩、LiC(CF 3 S O2) 3等のパーフルオロアルキルスルホン酸メチド 塩、LiPF (CF3) 5、LiPF2 (CF3) 4、Li PF3 (CF3) 3, LiPF2 (C2F5) 4, LiPF 3 (C2F5) 3, LiPF (n-C3F7) 5, LiPF 2 (n-C3F7) 4, LiPF3 (n-C3F7) 3, LiP F (iso-C3F7) 5, LiPF2 (iso-C3F7) 4. LiPF3 (iso-C3F7) 3. LiB (C F3) 4, LiBF (CF3) 3, LiBF2 (CF3) 2, LiBF3 (CF3) LiB (C2F5) 4 LiBF (C2F5) 3, LiBF2 (C2F5) 2, LiBF3 (C2 F5) , LiB (n-C3F7) 4, LiBF (n-C 3F7) 3, LiBF2 (n-C3F7) 2, LiBF3 (n-C3F7), LiB (iso-C3F7) 4, LiBF (i so-C3F7) 3, LiBF2 (iso-C3F7) 2, L iBF3(iso-C3F7)等の、フッ素の一部をパー フルオロアルキル基で置換した無機フッ化物塩フルオロ ホスフェート及びパーフルオロアルキルの含フッ素有機 リチウム塩

ことが好ましい。濃度が低すぎると、電解液の電気伝導 率が低すぎて好ましくなく、逆に濃度が高すぎても、粘 度が上昇して電気伝導率が低下し、また低温での析出が 起こりやすくなるため、電池の性能が低下し好ましくな

[0015] 本発明で用いる電解液は、上述の溶媒及び 溶質に加えて、フッ素化されたニトリル化合物、すなわ ちシアノ基で置接された炭化水素化合物の水素原子の少 なくとも一個が、フッ素原子で更に置接された構造の化 合物を含有している。この化合物には更に他の置接基が 存在していてもよい。本発明で用いるのに好適な、フッ 素原子で置接されたニトリル化合物としては、次のよう なものが挙げられる。

【0017】 譲環式ニトリル化合物: 2 - フルオロシク のヘキサンカルボニトリル、3 - フルオロシクロヘキサ ンカルボニトリル、4 - フルオロシクロヘキサンカルボ ニトリル、2、3 - ジフルオロシクロヘキサンカルボニトリル、2、4 - ジフルオロシクロヘキサンカルボニトリル、2、5 - ジフルオロシクロヘキサンカルボニトリル、2、6 - ジフルオロシクロヘキサンカルボニトリル、2、6 - ジフルオロシクロヘキサンカルボニトリ

芳香族ニトリル化合物: 2 ーフルオロベンゾニトリル、 3 ーフルオロベンゾニトリル、4 ーフルオロベンゾニト リル、2,3 ージフルオロベンゾニトリル、2,4 ージ フルオロベンゾニトリル、2,5 ージフルオロベンゾニ トリル、2,6 ージフルオロベンゾニトリル。

[0018] なお、ニトリル化合物は、一般にフッ素化の程度が大きぐなると不安定になりやすく、影響も困難になること、さらに、パーフルオロ化すると溶解度の低下を招きやすいことから、フルオロアセトニトリル、3ーフルオロコビオニトリル、3ーフルオロプロピオニトリル、3ーフルオロペンゾニトリル、4ーフルオロペンソニトリルと物を用いるのが好ましい。なかでもフルオロアセトニトリル、2ーフルオロベンソニトリル、3ーフルオロペンソニトリル、3ーフルオロペンソニトリル、3ーフルオロペンソニトリルト、3ーフルオロペンソニトリルト、リーカメリカによりないまた。

【0019】フッ素化されたニトリル化合物は二種類以上を併用してもよく、例えば分離困難な異性体混合物を

分離せずに用いることができる。フッ素化されたニトリル化合物は電解液の0.01~10重性%を占めるのがますし、1~5重量%を占めるのがより芽まし、。1~5重量%を占めるのがより芽まし、。含有量か少なすぎると電性上に十分な被取を形成することができず、逆に多すぎると被腹上に十分な被取を形成す分が電池特性に悪影響を及ぼす。なお、電解液中には、上述の溶解の主体をなカーボネート、エステル又はエーテル、溶質、及びフッ素化されたニトリル化合物以に、常用の種々の化合物を含有させることもできる。【00201負種の材料としては、金属リチウム、リチウム合金のはカリチウムを吸及び放出【母系分解条件での有機物の熱分辨物や、人造無鉛、天然黒鉛等の炭素材料、金属酸化物材料などが挙げられる。

【0021】 これらのうち、炭素材料、特に種々の原料 から得た易黒鉛性ビッチの高温熱処理によって製造され た人造黒鉛、精製天然黒鉛、又はこれらにピッチを含む 種々の表面処理を施した異鉛材料を用いるのが好まし い。なかでも学振法によるX線回折で求めた格子面(0) 0.2面)のd値(層間距離)が0.335~0.34n m、特に0.335~0.337 nmであるものを用い るのが好ましい。黒鉛材料は灰分の少ないものを用いる のが好ましく、通常は灰分が1重量%以下のものを用い る。灰分が0.5重量%以下、特に0.1重量%以下 で、かつ学振法によるX線回折で求めた結晶サイズ(L c) が30nm以上のものを用いるのが好ましい。更に 結晶子サイズ(Lc)は、50nm以上であるのが好ま しく、100nm以上であるものが最も好ましい。ま た、黒鉛材料は、レーザー回折・散乱法によるメジアン 径が1 um~100 um、特に3 um~50 umのもの を用いるのが好ましい。メジアン径が5 um~40 u m、特に $7\mu m$ ~ $30\mu m$ のものを用いるのが最も好ま しい。黒鉛材料のBET法比表面積は、通常0.5 m2  $/q\sim 25.0 \,\mathrm{m}^2/q$ であり、好ましくは $0.7 \,\mathrm{m}^2/$ q~20.0m2/qである。BET法比表面積が1. 0m2/g~15.0m2/g、特に1.5m2/g~1 0. 0 m2/gのものを用いるのが最も好ましい。また 黒鉛材料は、アルゴンイオンレーザー光を用いたラマン スペクトル分析において、1580~1620cm-1の 範囲にビークPA(ビーク強度 IA)、及び1350~1 370 c m-1の範囲にピークPg (ピーク強度 I g) を有 し、かつその強度比R=IR/IAが0~0.5であり、 1580~1620cm-1の範囲のピークの半値幅が2 6 c m-1以下、1350~1370 c m-1の範囲のピー クの半値幅が25cm-1以下であれば更に好ましい。 【0022】またこれらの炭素材料にリチウムを吸蔵及 び放出可能な他の負極材を混合して用いることもでき る。炭素材料以外のリチウムを吸蔵及び放出可能な負極 材としては、Ag、Zn、Al、Ga、In、Si、G e、Sn、Pb、P、Sb、Bi、Cu、Ni、Sr、

Ba等の金融としiの合金、またはこれら金属の酸化物 等の金属酸化物材料、リチウム金属が挙げられるが、な かでもSn酸化物、Si酸化物、Al酸化物、Sn、S i、Alのリチム合金、金属リチウムなどを用いるのが 好ましい。これらの負極材料も2種類以上混合して用い ても良い。

[0023] これらの負極材料を用いて負極を製造する のは常法により行えばよい。例えば、負極材料に、必要 に応じて結善剤、増粘剤、導電材、溶媒等を加えてスラ リー状とし、これを集電体の基板に塗布し、乾燥するこ とにより負極を製造することができる。また、負極材料 に結着削等を加えたものをそのままロール成形してシー ト電極としたり、圧縮成形によりベレット電極とするこ ともできる。

[0024]電極の製造に用いる結着剤、増給剤、導電 材などとしては、電性製造時に使用する溶解に安定であ り、かつ電解液及び電池に用いる他の材料に対して安定 な材料であれば特に限定されない。結着剤としては、通 常はボリフッ化ビニリデン、ボリテトラフルオロエチレ ン、スチレン・プタジエンゴム、イソプレンゴム、ブタ ジエンゴムをが用いられる。

【0025】また増粘剤としては通常は、カルボキシルメチルセルロース、メチルセルロース、ドトロキシルセルロース、メチルセルロース、ボリビニルアルース、ボリビニルアルール、酸化スターチ、リン酸化スターチ、ガゼイン等が用いられる。 導電材としては、銀やニッケル等のような導電性 炭素材料が用いられる。 負担用集電体には、銀、ニッケル、ステンレス等の金属が使用され、これらの中でも薄膜に加工しやすいという点とコストの点から削落が好ましい。

【0026】本発明の電池を構成する正極の材料として は、通常はリチウムコバルト酸化物、リチウムニッケル 酸化物、リチウムマンガン酸化物等のリチウム遷移金属 複合酸化物材料が用いられる。正極も上記の負極の製造 方法に準じて製造することができる。

[0027] 正極用集電体には、アルミニウム、チタ ン、タンタル等の金属又はその合金が用いられる。これ らの中でも、特にアルミニウムまたはその合金が軽量で あるためエネルギー密度の点で好ましい。負態と正極と を贈属するセルレータは、電粉に対して安定で、保液 性の優れたものを選ぶのが好ましく、ボリエチレン、ボ リプロビレン等のボリオレフィンを原料とする多孔性シ ート又は米海体海を用いるのが好ましい。

[0028] 本発明に係る非水系電解液二次電池は、フ ッ素化されたニトリル化合物を含む電解液を用いる以外 は、常法により製作することができる。電池の形状も、 シート電極及びセバレータを入バイラル状にしたシリン ダータイプ、ベレット電極及びセバレータを組み合わせ なインサイドアウト構造のシリンダータイプ、ベレット 電極及びセパレータを積層したコインタイプなど、任意 の形状とすることができる。

#### [0029]

【実施例】以下に、実施例及び比較例を挙げて本発明を 更に具体的に説明するが、本発明は、その要旨を越えな い限りこれらの実施例に限定されるものではない。な お、正極、負極及びこれを用いたコイン型電池の作製、 並びにその評価は下記により行った。

【0030】正様の作製;正帳活物質としてのLiCo 0285重量%に、カーボンブラック6重量%及びポリ フッ化ビニリデンドF-1000(県羽化学社製、商品 名)9重量%を加えて混合し、これに更にN-メチルー ニービロリドンを加えてスラリー状とした。これを正極 集電体である厚さ20µmのアルミニウム第上に均一に 塗布し、乾燥後、直径12.5mmの円盤状に打ち抜い で正極とした。

【0031】負極の作製:X線回折における格子面(0 0.2面)のd値が0.336nm、結晶子サイズ(L c) が、264nm、灰分が0、04重量%、レーザー 回折・散乱法によるメジアン径が17μm、BET法比 表面積が8.9m2/g、アルゴンイオンレーザー光を 用いたラマンスペクトル分析において1580~162 0 c m-1の範囲のビークPA(ビーク強度 IA)及び13 50~1370cm-1の範囲のピークPR(ピーク強度 IR) を有していてその強度比R=IR/IAが0. 15 であり、1580~1620cm-1の範囲のピークの半 値幅が22.2cm-1である人造黒鉛粉末KS-44 (ティムカル社製、商品名) 94重量%に、蒸留水で分 散させたスチレンーブタジエンゴムを固形分で6重量% となるように加えた。これをディスパーザーで混合し、 スラリー状としたものを、負極集電体である厚さ18 µ mの銅箔上に均一に塗布し、乾燥後、直径12.5 mm の円盤状に打ち抜いて負極とした。

[0032] コイン型セルの作製:正極導電体を兼ねる ステンレス翻製の缶体に正極を収容し、その上に電解液 を含浸させたポリエチレン製のセパレータを介して負極 を載置した。この缶体と負極導電体を兼ねる封口板と を、絶縁用のガスケットを介してかしめて密封し、コイン型セルを作動した。

【0033】コイン型セルの評価;25℃において、充 電終止電圧4、2V、放電終止電圧2、5Vで0、5m A定電流で充放電試験を行い、2サイクル目の放電容量 を2サイクル目の充電容量で割った値を2サイクル目充 板電効率と定義した。また、4サイクル終日一条件に て充電したのち充電状態で85℃で72時間保存した 後、放電させ、このときの放電容量を4サイクル目の充 電容量で割った値を保存特性と声載した。

# 【0034】実施例1

容量比でエチレンカーボネート:ジェチルカーボネート = 1:1の混合液に、フルオロアセトニトリルを2重量 %となるように溶解した。これにLiPF6を1モル/ リットルとなるように溶解して電解液を調製した。なお LiPF6は乾燥アルゴン雰囲気下で十分に乾燥して用 いた。

### 【0035】実施例2

容量比でエチレンカーボネート:ジェチルカーボネート = 1:1の混合液に、αーフルオロブロビオニトリルを 2重量%となるように溶解した。これにLiPF6を1 モル/リットルとなるように溶解して電解液を調製し

#### 【0036】実施例3

容量比でエチレンカーボネート:ジェチルカーボネート = 1:10混合液に、2-フルオロベンゾニトリルを2 重量%となるように溶解した。これにLiPF6を1モ ル/リットルとなるように溶解して電解液を調製した。

#### 【0037】実施例4

容量比でエチレンカーボネート:ジェチルカーボネート = 1:1の混合液に、ビニレンカーボネート及びフルオ ロアセトニトリルをそれぞれ2重当%となるように溶解 した。これにLiPF6を1モル/リットルとなるよう に溶解して電解液を翻製した。

#### 【0038】実施例5

プロピレンカーボネートにフルオロアセトニトリルを2 重量%となるように溶解した混合液に、LiPF6を1 モル/リットルとなるように溶解して電解液を調製した

#### 【0039】 実施例6

容量比でエチレンカーボネート:ジェチルカーボネート = 1:1の混合液に、フルオロアセトニトリルを2重量 %となるように溶解した。これにLiBF4を1モル/ リットルとなるように溶解して電解液を調製した。

### 【0040】実施例7

γープチロラクトンにフルオロアセトニトリルを2重量 %となるように溶解した混合液に、LiBF4を1モル /リットルとなるように溶解して電解液を調製した。 【0041】 実施例8

γープチロラクトンにフルオロアセトニトリルを2重量 %となるように溶解した混合液に、LiPF6を1モル /リットルとなるように溶解して電解液を調製した。

#### 【0042】比較例1

容量比でエチレンカーボネート:ジェチルカーボネート =1:1の混合液に、LiPF6を1モル/リットルとなるように溶解して電解液を調製した。

#### 【0043】比較例2

プロピレンカーボネートに、LiPF<sub>6</sub>を1モル/リッ トルとなるように溶解して電解液を調製した。

# 【0044】比較例3

γーブチロラクトンに、LIBF4を1モル/リットルとなるように溶解して電解液を調製した。 【0045】

# 【表1】

	表 1	
	2サイクル目	85℃72時間放置後
	充放電効率/%	保存特性/%
実施例1	99.2	7 7. 3
実施例 2	99.1	76.8
実施例3	99.6	74.1
実施例4	99.2	86.4
実施例 5	99.4	72.1
実施例 6	99.2	70.8
実施例 7	99. 2	76.2
実施例8	99.5	78. Б
比較例1	95.7	65.2
比較例2	動作せず	動作せず
比較例3	95.7	65.2

#### フロントページの続き

#### (72)発明者 宇恵 誠

茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内 F ターム(参考) 5H029 AJO2 AJO4 AKO3 ALO7 AMO3 AMO4 AMO5 AMO7 HJ01 HJ13 5H050 AA08 BA17 CA08 CB07 HA01 HA13